#### 平1-113419 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

(int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成1年(1989)5月2日

C 08 G 14/06 C 04 B 24/22

NDE

2102-4 J Z-6512-4 G

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全10頁)

コンクリート混和剤

②特 願 昭63-238521

願 昭63(1988)9月22日 22出

優先権主張

図1987年9月25日図イギリス(GB)図8722608

②発 明 者 古 橋 隆 宏 大阪府吹田市津雲台2-4-7

79発明 者

Œ 河

和 茂

兵庫県宝塚市平井2-8-10

79発 明 渚

田 原 進

務

茨城県つくば市並木4-13-1

茨城県つくば市並木4-15-1 ニユーライフ並木202号

79発 明 者 ⑫発 明 者 竹 内 髙 橋

徹 雄.

茨城県つくば市梅園2-5-4 ニユーライフ梅園202号

72)発 明 老 安 舝

利 和 大阪府茨木市上泉町6-20 ラインハイム132

②発 明 者 寺 地

大阪府豊能郡豊能町光風台6-20-6

大阪府大阪市東区道修町 4 丁目 3 番地

①出 願 人 藤沢薬品工業株式会社 髙

30代 理 人 弁理士 青木

1.発明の名称

コンクリート混和剤

2.特許請求の範囲

1) 一般式:

 $R^1SO_3H$ 

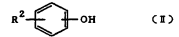
**(I)** 

[ 式中、R<sup>1</sup> は式:

(式中、 R a は水素または低級アルキルを意味す る)または式:

で示される基を意味する〕で示される化合物また はその塩20ないし70重量部、

一般式:



(式中、R<sup>2</sup> は水素、低級アルキル、低級アルコ キシ、ヒドロキシまたはカルポキシを意味する) で示される化合物またはその塩10ないし50重量部 およびホルムアルデヒド10ないし40重量部を重合 させて製造したアミノアリールスルホン酸-フェ ノールーホルムアルデヒド縮合物。

2) 一般式:

R<sup>1</sup>SO<sub>3</sub>H (I)

[ 式中、R<sup>1</sup> は式:



(式中、Ri は水素または低級アルキルを意味す る)または式:

# ◎ 公開特許公報(A) 平1-113419

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

码公開 平成1年(1989)5月2日

C 08 G 14/06 C 04 B 24/22

NDE

2102-4J Z-6512-4G

審査請求 未請求 請求項の数 4

69発明の名称

コンクリート混和剤

②特 願 昭63-238521

宏

**23**HH 願 昭63(1988)9月22日

優先権主張

図1987年9月25日のイギリス(GB)の8722608

⑦発 明 者

古 橋 隆 大阪府吹田市津雲台2-4-7

⑦発 明 者

泂 H 和茂

兵庫県宝塚市平井2-8-10

79発明 者 原

橋

進 茨城県つくば市並木4-13-1

②発 明 者 竹 内

勿発 明 者 高

茨城県つくば市並木4-15-1 ニユーライフ並木202号

⑦発 明 者 安 達 雄.

茨城県つくば市梅園2-5-4 ニユーライフ梅園202号

利 和 ②発 明 寺 者 地 務

H

大阪府茨木市上泉町6-20 ラインハイム132 大阪府豊能郡豊能町光風台6-20-6

①出 願 人 藤沢薬品工業株式会社

10代 理 人 弁理士 青木 大阪府大阪市東区道修町4丁目3番地

1.発明の名称

コンクリート混和剤

2.特許請求の範囲

1) 一般式:

R1SO<sub>3</sub>H

(1)

[ 式中、R<sup>1</sup> は式:

(式中、Ral は水素または低級アルキルを意味す る)または式:

で示される基を意味する]で示される化合物また はその塩20ないし70重量部、

一般式:

(式中、R<sup>2</sup> は水素、低級アルキル、低級アルコ キシ、ヒドロキシまたはカルポキシを意味する) で示される化合物またはその塩10ないし50重量部 およびホルムアルデヒド10ないし40重量部を重合 させて製造したアミノアリールスルホン酸-フェ ノールーホルムアルデヒド縮合物。

2) 一般式:

$$R^1SO_3H$$
 (1)

[ 式中、R<sup>1</sup> は式:

(式中、Ral は水素または低級アルキルを意味す る)または式・

で示される基を意味する]で示される化合物が 4 - アミノベンゼンスルホン酸であり、一般式:

$$R^2$$
 OH (I)

( 式中、 R<sup>2</sup> は水素、低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキシまたはカルボキシを意味する) で示される化合物がフェノールである特許請求範囲第1項の縮合物。

#### 3) 一般式:

$$^{\prime}$$
  $R^{1}SO_{3}H$  (1)

[ 武中、R<sup>1</sup> は式:

# 4) 一般式:

$$R^1SO_2H$$
 (I)

[ 式中、R<sup>1</sup> は式:

(式中、 R <sup>1</sup> は水素または低級アルキルを意味する)または式:

で示される基を意味する]で示される化合物が 4 - アミノベンゼンスルホン酸であり、

#### 一般式:

(式中、R<sup>2</sup> は水素、低級アルキル、低級アルコ

(式中、 $R_a^1$  は水素または低級アルキルを意味する)または式:

で示される基を意味する]で示される化合物またはその塩20ないし70重量部、

#### 一般式:

$$R^2$$
 OH (I)

(式中、R<sup>2</sup> は水素、低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキシまたはカルボキシを意味する)で示される化合物またはその塩10ないし50重量部およびホルムアルデヒド10ないし40重量部を重合させて製造したアミノスルホン酸ーフェノールーホルムアルデヒド縮合物を含むことを特徴とする良好な流動性を有するコンクリートまたはモルタルまたはセメントペーストを製造するためのコンクリート混和額。

キシ、ヒドロキシまたはカルボキシを意味する) で示される化合物がフェノールである特許請求範 囲第3項のコンクリート混和剤。

#### 3.発明の詳細な説明

### [産業上の利用分野]

この発明はセメント組成物、例えばコンクリート、モルタル、セメントペーストなどに混入するためのコンクリート混和剤に関する。

## [発明が解決しようとする課題]

さらに詳細には、この発明はセメント組成物の コンシステンシーを改良し、かつ時間の経過によ るスランプロスのような流動性変化を低減するコ ンクリート混和剤に関する。

さらに明確に述べると、この発明のコンクリート混和剤をセメント組成物に添加すると、セメント組成物のスランプが増加し、セメント組成物が長時間にわたってスランプロスなく輸送可能になり、さらにまたこのコンクリート混和剤はセメント施工中所望の場所にセメント組成物をポンプ移送することを容易にする。

#### 「課題を解決するための手段]

この発明のコンクリート混和剤に含まれるアミ ノアリールスルホン酸-フェノール-ホルムアル デヒド縮合物(以下、ASPFCと略記する)は一般 式:

$$R^1SO_3H$$
 (I)

[ 式中、R<sup>1</sup> は式:

(式中、 $R^{1}_{a}$  は水素または低級アルキルを意味する)または式:

で示される基を意味する]で示される化合物またはその塩20ないし70重量部、

# スランプロスのような流動性変化が低減できる、 さらに好ましいコンクリート混和剤を見出し、こ の発明を完成した。

この明細書の以上および以下の記載において、 この発明の範囲内に包含される種々の定義を以下 詳細に起明する。

「低級」とは、特に指示がなければ、炭素原子 1個ないし6個を有する基を意味するものとして 使用する。

好適な「低級アルキル」としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、第三級ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのような炭素原子 1 個ないし 6 個を有する直鎖または分枝鎖アルキルが挙げられる。

好適な「低級アルコキシ」としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブ トキシ、イソプトキシ、ペンテルオキシ、イソペンテルオキシ、ヘキシルオキシ等のような直鎖または分枝鎖アルコキシが挙げられる。

ASPFCは化合物(I)20ないし70重量部、化合物

#### 一般式:

$$R^2$$
 OH (I)

(式中、R<sup>2</sup> は水素、低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキシまたはカルポキシを意味する)で示される化合物またはその塩10ないし50重量部およびホルムアルデヒド10ないし40部を重合させて製造される縮合物である。

この発明のASPFCはそれを添加したセメント組成物の粘度を明らかに低減させるので、セメント 組成物の単位水量を減少させることが可能とな り、これにより得られた硬化したセメント組成物 の圧縮強度が非常に大きくなる。

現今までにこの技術分野においては種々の種類のコンクリート混和剤が公知ではあるが、これらはセメント組成物のコンシステンシーの改良および時間の経過によるスランプロスのような流動性の変化防止の点で不十分であった。

この発明の発明者は研究を重ねて、より良好な コンシステンシーを有し、かつ時間の経過による

# (Ⅱ)10ないし50重量部およびホルムアルデヒド10ないし40重量部を水性条件で加温下または加熱下に重合させることにより製造することができる。 [作用]

この発明のASPFCの有用性を示すために、代表的ASPFCのモルタルおよびコンクリートについての試験結果を以下に示す。

# 試験1 モルタルスランプ試験

#### (1) 試験法

コンシステンシーをモルタルスランプ試験法により20℃で測定し、試験化合物を含むモルタルのスランプを、試験化合物無添加モルタルのスランプと比較した。

**試験に使用した材料およびモルタルは、JIS** R5210規定の 普通ポルトランドセメント700g、川砂(比重 2.63、粗粒率 2.66)1960gおよび水または試験化合物2.8gを含む水溶液339.5mg であった。

JIS R5201の標準法に従って成分を撥板混合してモルタルを製造した。

モルタルスランプを底部直径100mm、頭部直径 50mm、高さ150mmの、標準型の半分の寸法のスラ ンプコーンを用いて測定した。

試験 モルタルの空気量を重量法により測定した.

スランプおよび空気量の最初の測定後、モルタルを混合ボウル中に回収して60分間放置し、次いでボウル中混合スプーンで再混合した。

スランプおよび空気量を前記のようにして再度 測定した。

#### (2) 試験結果

試験結果を表1に示す。

表 1

試験化合物	・スラン	ブ(cm)	空気量(%)		
(実施例番号)	0 分	60分	0分	60分	
1	9.6	8.5	. 2.7	2. 2	
2	10.2	7.4	2.2	1.8	
3	9.3	7.4	4.1	3.1	
4	10.7	7.9	2.8	1.1	
5	9.3	6.3	2.4	2. 1	

試験化合物	スラン	· ブ(cm)	空気量	(%)
(実施例番号)	0分	60分	0 <del>分</del>	60分
24	10.3	7.9	0.7	0. 9
25	10.3	7.4	0.5	0.7
26	11.6	8.8	1.2	1.5
27	10.9	6.9	1.5	2. 9
28	8.3	4.8	3.5	2. 7
29	8.7	5. 1	10.9	6. 1
30	9.7	6.2	4.0	2. 8
31	1,1.7	10.5	1.9	1.6
32	12.6	11.6	0.3	D. 1
33	12.0	10.6	1.2	1.0
34	9.7	7. 7	2.9	1.9
35	10.2	8.0	2.0	1.2
36	11.8	9. 2	0.2	0.6
37	5.8	3.0	3.8	3.1
38	7.4	5.4	2.0	2.6
39	7.2	3. 2	4.0	3.0
試験化合物 無添加 €& 7 &	3. 5	-	2.7	-

試験化合物	ステン	· ブ (cm)	空気量	ł (%)
(実施例番号)	0 🕏	60分	0分	60分
6	8.2	5. 5	2.5	1.6
7	9.9	6. 9	2. 2	2. 1
8	8.5	5. 6	3.0	2. 3
9	10.6	8.8	1.5	1.6
10	8.8	6. 3	2.4	1.9
11	10.6	8. 5	2.2	1.7
12	10.2	7.8	1.6	1.1
13	11.0	8. 9	2.1	1.3
1 4	9.7	6.8	2.3	1.7
15	10.6	10.8	1.8	1.0
16	11.2	9.9	1.5	1.0
17	11.3	10.2	1.0	0.8
18 .	10.7	10.8	2.0	1.0
19	11.4	8. 5	1.6	2. 0
20	9.9	9.1	3.5	2. 3
21	9.4	9. 7	3.2	2. 0
22	11.0	10.8	2. 2	1.4
23	11.4	9.7	1.1	0.9

#### 試験2 コンクリート試験

#### (1) 試驗法

試験化合物を含むコンクリートのコンシステンシーを、試験化合物無添加コンクリートのコンシステンシーと比較し、コンクリートのスランプロス(流動性の時間的変化)を、単位水量を増加させることにより同じ初期スランプに調整した対照コンクリートのスランプロスと比較した。

試験に使用した材料は下記のとおりである。 セメント: 異なる製造業者 3 社からの、JIS R5210に規定の 普通ポートランドセメントの混合物。

细骨材:川砂

比重: 2.64

粗粒率: 2.75

粗骨材:碎石

比重: 2.57

组 粒 率 : 5.70

コンクリートの配合を衷2に示す。

コンクリートは、セメント、骨材および水または 試験化合物を含む水を強制パン型ミキサー中、30 ℓの規模で1.5分間攪拌して製造し、練り板中に放置した。

初期ステンプおよびステンプの時間的変化(30分間隔で1.5時間)を練り板内で切り返した後潤定した。

#### (2) 試驗結果

試験結果を表3に示す。

. ` 8 875 S Ħ 曲 ပ 田 쳠 212 4 ₹ 8 % ¥ ပ 匂 ø 앭 % 6 ₹ \_ ı おって 4 = 4 0 ~ ねン 強むよ 1 t do ⊓ ±≤ 400 l = ۸ \_ п 化加トびをり • 6 険板一よ物ク 医ソ ۸ 試無りお合ン 表巾 ~ п \*\*\*

957

G

粗丝 ¥ G # **≭** ∺ **5** - 題 数 ю S <del>ب</del> 茯 4 :2 ۸ 车 ٦. **#** ע 6 本 ပ **#** ^ \* 語 5 •• ₹

43

枞

AJ

¥

车

댖

材

**\*** 

**神** 田

921

s 90(A <u>.</u> 20. ( s 5. 7 ۸ 0 0 S 4 30 20. w 0 20. 2. 20. တ 00 公野女孩 ö 化対トの合せ度( ı 1 験量と比 武物人量 n **₽** 20 2 \$ # 2 長 4 盆 4 金金 金仓 1 凝 福力 تد 🕮 随じ ı 軧 実の 実の 実の . 物ト ~ 40 1 ۸ Α <del>기</del> = 試験化合物を含む п п æ 験り コンクリート 霖 K A

上記試験結果から明らかなように、この発明の ASPFCはセメント組成物のコンシステンシーを改 良し、時間の経過によるコンクリートのステンプ ロスを対照コンクリートに比して低減する。

表 3 に示した試験結果から、ASPFCは空気連行なしに単位水量を非常に減少せしめた。

良好な流動性を有するコンクリートはASP FC (セメントの0.01ないし2.0%、好ましくはセメントの0.1ないし0.6%)を通常のコンクリートと 混和することにより製造することができる。

前記通常のコンクリートはセメント(5-30%)、租骨材(30-60%)、細骨材(20-50%)、水(4-10%)、ならびに空気運行剤(セメントの0-1%)および/または液水剤(セメントの0-1%)を含むものであればよい。

良好な流動性を有するモルタルはASPFC(セメントの0.01ないし1.0%、好ましくはセメントの0.1ないし0.6%)を通常のモルタルと混和することにより製造することができる。

前記通常のモルタルはセメント(15-55%)、水

en HK (5-30%)、砂(35-75%)、ならびに空気連行剤(セメントの0-1%)および/または液水剤(セメントの0-2%)を含むものであればよい。

良好な流動性を有するセメントペーストは ASPFC(セメントの0.01ないし2.0%、好ましくは 0.1ないし0.6%)を通常のセメントペーストと混 和することにより製造することができる。

前記通常のセメントペーストはセメント(20-84%)および水(80-16%)を含むものであれば よい。

セメントとしては、普通ポルトランドセメント、早強セメント、起早強セメント、中庸熱セメント、耐硫酸塩セメント、高炉セメント、フライアッシュセメント、およびシリカセメント、さらにシリカヒューム、石粉などの混和剤を含むセメントが挙げられる。

#### [ 実施例]

以下実施例に従ってこの発明のASPFCの製造例を説明する。

合物	蛼	g ,	1957
した箱台	A 4	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	3264
生成し	粘度		1000 1000 1000 1000 1000 1000 1000
条件	反応		
准合	in or	5 A	000000000000000000000000000000000000000
*		3d+	22.22.22.22.23.23.23.23.23.23.23.23.23.2
祖	些:	<del>*</del> ±	
书		ンルデ政・・ ヒ	~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
菜	1	ルノア 軍ホール	
酥	1.	ンフルのスェム比	0-0
	₹ :		1.0.1. 1
⋇	<b>宝宝</b> :	<b>争</b> 中	28439768432

#### 実施例1

4 - アミノベンゼンスルホン酸(8.66g)およびフェノール(4.70g)の水(30型)中混合物に、水酸化ナトリウム20%水溶液(10.20g)を加え、この溶液を0.1 N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.1に調整する。溶液の重量を水で56.00gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(8.10g)を透流下に加え、反応混合物を透流下7.5時間攪拌する。溶液を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(3.26g)でpH11.0に調整し、40℃で濃縮して縮合物の水溶液(49.40g)を得る。

4 - アミノベンゼンスルホン酸: フェノール:ホ ルムアルデヒドの比率: 1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.49

縮合物の水溶液の粘度: 8.9cp、25°C、30%

分子量: Mw: 1976. Ma: 833

実施例1と同様にして実施例2ないし14の結果を得る。

分子量はゲル透過法によって求めた。

Mw: 重量平均分子量、Ma: 数平均分子量

標準:ポリスチレンスルホン酸ナトリウム

粘度:溶液の粘度はピスコニックED型粘度計 (東京計器社製)により25℃で30%水溶

液おいてcpとして測定した。

#### **実施例15**

4 - アミノベンゼンスルホン酸(594.8g)およびフェノール(323.2g)の水(2000㎡)中混合物に、20%水酸化ナトリウム水溶液(704.0g)を加え、この溶液を0.1 N 水酸化ナトリウムでpH8.1に調整する。溶液の重量を水で3850.0gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(557.4g)を湿流下に加え、反応混合物を選流下7.5時間攪拌する(第1工程)。混合物を選流下7.5時間攪拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(252.5g)でpH11.0に調整し、3時間還流して(第2工程)絡合物の水溶液(4659.9g)を得る。

4 - アミノベンゼンスルホン酸:フェノール:ホ

ルムアルデヒドの比率:1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.49

分子量: Mw: 4336, Mn: 943

- 実施例15と同様にして実施例16ないし23の結果を得る。

(以下余台)

\$	## 	ä		1000	899		737	969		
生成した組合物	#	<b>3</b>		3775	2760		1920	2034		
金銭	松田		3.7*1	3.7*1	8.9*2					
李	3.工程	反時応間	0.1	3.0		3.0			5.0	5.0
₩.	第 2	拉斯 PR	10.0	10.0		11.0				10.0
4	田田	区的回	7.5	7.5	7.5	7.5		7.5		
	第 1	地類 pH.	8.1	8.1	8.1	8.1	8.1	8.1	8.1	
英	東京は南京	€ ·• <del>198</del>	1 : 2. 49	1:2.49		1:2.56	1:2.49	1:2.49	_	1 : 2.49
***	ハイン・	6   5 7 F P	2 :	61	81		~	~	~	
延	2 - 7 2 - 7	ンプルのベエム比			1:1					
张章	\$ 22 #	中中	16	12	18	6.	20	12	22	23

# 格度:\*1:25°C、22.3%、\*2:25°C、21.5%

#### **実施例24**

4 ーアミノベンゼンスルホン酸(17.32g)およびピロカテコール(11.01g)の水(60㎡)中混合物に、20%水酸化ナトリウム水溶液(21.12g)を加え、この溶液を0.1 N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.1に調整する。溶液の重量を水で119.20gに調整して加熱する。溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(16.23g)を湿流下に加え、反応混合物を湿流下7.5時間撹拌する。さらに、これに37%ホルムアルデヒド水溶液(8.12g)を湿流下に加え、透流下7.5時間撹拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(7.72g)でpH11.0に調整し、3時間<br/>
混流して(第2工程)絡合物の水溶液(151.30g)を得る。

4 - アミノベンゼンスルホン酸:ピロカテコール : ホルムアルデヒドの比率:1:1:3

原料単量体:水の比率:1:2.45

縮合物の水溶液の粘度:36.3cp,25°C,30%水溶液

分子量: Mw: 5832

#### **実 旒 例 25**

4-アミノベンゼンスルホン酸(34.64g)およびヒドロキノン(22.02g)の水(122型)中混合物に:20%水酸化ナトリウム水溶液(40.92g)を加え、混合物を50℃で提拌する。この溶液をま0.1 N水酸化ナトリウムでpH8.03に調整する。溶液の重量を水で238.40gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(32.46g)を透流下に加え、反応混合物を透流下7.5時間提拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(25.04g)でpH11.0に調整し、3時間透流して(第2工程)組合物の水溶液(295.90g)を得る。

4-アミノベンゼンスルホン酸:ヒドロキノン:

ホルムアルデヒドの比率:1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.52

箱合物の水溶液の粘度: 23.9cp. 25°C. 30%水溶

分子量: Mw: 4895

#### **灾施例26**

3-アミノベンゼンスルホン酸(17.32g)およびフェノール(9.41g)の水(55哩)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(20.41g)を加え、この溶液を0.1N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.1に調整する。溶液の重量を水で112.10gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(16.23g)を透流下に加え、反応混合物を遠流下9.25時間撹拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(5.14g)でpH11.0に調整し、3時間還流して(第2工程)絡合物の水溶液(133.50g)を得る

41 1

3 - アミノベンゼンスルホン酸:フエノール:ホ

ルムアルデヒドの比率:1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.49

分子量: Mw: 4891、Mn: 1091

#### **実施例27**

2 - アミノベンゼンスルホン酸(17.32g) お よびフェノール(9.41g)の水(54型)中混合物

度に調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド(16.23g)を還流下に加え、反応混合物を選流下7.5時間攪拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(3.08g)でpH11.0に調整し、1時間遠流して(第2工程)縮合物の水溶液(137.60g)を得る。

2 - アミノベンゼンスルホン酸: m - クレゾール: ホルムアルデヒドの比率: 1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.52

縮合物の水溶液の粘度82.8cp、25℃、30%。

#### 

2 ーアミノー 5 ーメチルベンゼンスルホン酸 (18.72g)およびフェノール(9.41g)の水(61ml) 中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(20.00g)を加え、混合物を50°Cで攪拌する。この溶液を0.1 N水酸化ナトリウム水溶液でpH7.92に調整する。溶液の重量を水で118.30gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアミド水溶液(16.23g)を還流下に加え、反応混合物を湿流下7.5時間

に20%水酸化ナトリウム水溶液(20.39g)を加え、この溶液を0.1N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.1に調整する。溶液の重量を水で112.10gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(16.23g)を選流下に加え、反応混合物を選流下9.25時間攪拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(5.26g)でpH11.0に調整し、3時間浸流して(第2工程)縮合物の水溶液(133.60g)を得る。

2 - アミノベンゼンスルホン酸:フェノール:ホ

ルムアルデヒド比率:1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.49

分子量: Mw: 5078、Mm: 1180

#### 灾 施 例 28

2-アミノベンゼンスルホン酸(17.32g)およびm-クレゾール(10.83g)の水(63ml)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(20.30g)を加え、この溶液を0.1N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.1に調整する。溶液の重量を水で118.30

提拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(8.40g)でpH11.0に調整し、1時間遠流して(第2工程)縮合物の水溶液(142.90g)を得る。

2 - アミノー 5 - メチルペンゼンスルホン酸: フェノール:ホルムアルデヒドの比率:1:1:

原料単量体:水の比率:1:2.53

縮合物の水溶液の粘度13.8cp、25°C、30%水溶液 分子量iiw: 11870

#### 実施例30

4-アミノー1-ナフタレンスルホン酸(22.33g)およびフェノール(9.41g)の水(73配)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(19.90g)を加え、この溶液を0.1 N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.1に調整する。溶液の重量を水で134.20gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(16.23g)を透流下に加え、反応混合物を還流下7.5時間撹拌する(第1工程)。混合物を窒温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水

# 特開平1-113419 (9)

溶液(11.50g)でpH11.0に調整し、1時間週流 して(第2工程)縮合物の水溶液(162.10g)を 得る。

4 - アミノー 1 - ナフタレンスルホン酸:フェ ノール:ホルムアルデヒドの比率: 1 : 1 : 2

原料単量体:水の比率:1:2.61

分子量: Hw: 2175

#### **灾施例31**

4-アミノベンゼンスルホン酸(303.1g)およびフェノール(164.7g)の水(115 m)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(357.0g)を加え、混合物を70℃で提拌する。この溶液を0.1 N水酸化ナトリウム水溶液でpH7.65に調整する。溶液の重量を水で990.7gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(284.0g)を透流下に加え、反応混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(184.4g)でpH11.0に調整し、1時間透流して(第2工程)縮合物の水溶液(1459.1g)を得る。

<b>1</b>	<b>4</b>	Ę.				834
生成した船合物	4	ž		4513	4223	9297
生成し	乾度			27.2	17.1	7.2
生	第2.144	风	重	1.0	.0.	0.7
49€	# 2	包置	рЖ	11.0	11.0	11.0
₫¤	日日	区比	<b>E</b>	2.0	0 0	. 7. O
母	第1日館	艺	# <b>d</b>	7. 65	7.65	7.65
梅	以 以 以 中 中	4 元 ·· 章		1:0.99	1:0.97	1:1.00
<b>₩</b>	> 1 Y		イル	2. 2	2.4	8
K	1 > 4	<del> </del>	ト 36F イ	1.2:2.2	••	
祗		おくな:	ホルムドの比	0.8:1	0.8:1	1:1
ÐK :	医医	神 中		32	88	35

4 - アミノベンゼンスルホン酸: フェノール: ホ ルムアルデヒドの比率: 1:1:2

原料単量体:水の比率:1:0.98

分子量: Mw: 3572、Mn: 918

実施例31と同様にして実施例32ないし35の結果を得る。

#### **実施例36**

4-アミノベンゼンスルホン酸(17.32g)およびm-クレゾール(10.80g)の水(173.2ml)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(20.45g)を加え、混合物を85℃で提拌する。この溶液を0.1N水酸化ナトリウム水溶液でpH7.2に調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(16.23g)を湿流下に加え、反応混合物を湿流下に7.5時間提拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(2.87g)でpH11.0に調整し、3時間透液して(第2工程)絡合物の水溶液(240.90g)を得る

4 - アミノベンゼンスルホン酸: m - クレゾール : ホルムアルデヒドの比率: 1:1:2

原料単量体:水の比率:1:5.23

縮合物の水溶液の粘度8.8cp、25℃、30%水溶液

分子量: Mw: 8981、Mn: 858

#### <u>実施例37</u>

3 - アミノベンゼンスルホン酸(17.32g)お

よびサリチル酸(13.80g)の水(52型)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(40.60g)を加え、この溶液を0.1N水酸化ナトリウム水溶液でpH8.20に調整する。溶液の重量を水で131.30gに調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(16.23g)を透流下に加え、反応混合物を透流下7.5時間撹拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(1.03g)でpH11.2に調整し、3時間還流して(第2工程)縮合物の水溶液(148.60g)を得る

3 - アミノベンゼンスルホン酸: サリチル酸:ホ ルムアルデヒドの比率: 1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.26

縮合物の水溶液の粘度: 4.1cp、25℃、21.5%水 溶液

分子量: Hu: 1110、Kn: 562

#### <u>実施例38</u>

4 - アミノベンゼンスルホン酸(8.65g)およびグアヤコール(6.20g)の水(117.3型)中混

の 重量を水で73.80gに調整して加熱する。この 溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(8.12g)を 遠流下に加え、反応混合物を遠流下7.5時間提拌 する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20% 水酸化ナトリウム水溶液でpH11.0に調整し、3時 間遠流して(第2工程)縮合物の水溶液を得る。 4-アミノベンゼンスルホン酸:サリチル酸:ホ

ルムアルデヒドの比率:1:1:2

原料単量体:水の比率:1:2.27

縮合物の水溶液の粘度: 5.7cp、25℃、30%水溶...

HX.

分子量: Mw: 1464、Hn: 552

出願人 藤沢栗品工業株式会社 (公吉) (公吉) 代理 人 弁理士 青木 高印本工

合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(10.24g)を加え、混合物を80℃で攪拌する。この溶液を0.1 N水酸化ナトリウム水溶液でpH7.51に調整して加熱する。この溶液に37%ホルムアルデヒド水溶液(8.12g)を透流下に加え、反応混合物を透流下7.5時間攪拌する(第1工程)。混合物を室温に冷却し、20%水酸化ナトリウム水溶液(9.39g)でpH11.0に調整し、3時間湿流して(第2工程)縮合物の水溶液(93.30g)を得る。

4 - アミノベンゼンスルホン酸:グアヤコール: ホルムアルデヒドの比率:1:1:2

原料単量体:水の比率:1:6.56

縮合物の水溶液の粘度: 9.3cp、25℃、30%水溶液

分子量: Hw: 1215、Ha: 432

#### **実施例39**

4 - アミノベンゼンスルホン酸(8.65g)およびサリチル酸(6.91g)の水(24m)中混合物に20%水酸化ナトリウム水溶液(20.12g)を加え、混合物を75°Cで攪拌する。この溶液を0.1N水酸化ナトリウム水溶液でpH7.58に調整する。溶液